⑩ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公告

四特 公 報(B2) 許

 $\mathbf{\overline{\Psi}}3-57921$

	wint. Cl. '					
//	Č	08 09 03 01	Ċ	2/44 3/00 9/08 1/00		

識別記号 MCQ PBW

广内整理番号

❷❸公告 平成3年(1991)9月3日

8215-4 J 6904-4 J

願 昭56(1981)12月15日

T 6781-5E 7144-2H

G 03 G 9/08

発明の数 2 (全9頁)

60発明の名称

安定な流動性水性コロイド状分散液の製造法

判 平2-15790

201特 願 昭56-201037 每公 開 昭57-125203

@昭57(1982)8月4日

優先権主張

❷1980年12月15日 ❸米国(US) ❸216695

加発 明 者

ジエトカ・ソルク

アメリカ合衆国ミシガン州カウンティ・オブ・ミドラン

ド・シテイ・オブ・ミドランド・ダブリュー・ネルソン

の出 願 人

ザ ダウ ケミカル

经出

アメリカ合衆国 ミシガン州 48640 ミドランド アポ

ツト ロード ダウ センター 2030

カンパニー 100代 理 人

弁理士 川瀬 良治 外1名

審判の合議体 審判長 武井 英夫 審判官 野村 康秀 審判官 藤 氃 **69**参考文献 特開 昭55-106205 (JP, A)

1

2

の特許請求の範囲

1 次の諸工程すなわち(1)0.6ミクロンより小さ い平均粒径をもつ無機質固体の個々に分離した粒 子の水性コロイド状分散液であつて化学的分散剤 および(または)表面活性剤で合理的に安定状態 5 に保持されているものの中で少なくとも1種の疎 水性乳化重合性モノマーを乳化させる工程および (2)えられた乳化液を乳化重合条件に付して、該無 機質固体の実質的にすべての粒子が該重合からえ 粒子の実質的にすべてが該疎水性ポリマーによっ て相互に個々に分離した間隔をおいて離れている 関係に保持されているところの1ミクロンより小 さい平均粒径をもつ粒状物の安定な流動性の水性 を特徴とする安定な流動性水性コロイド状分散液 の製造法。

2 無機質固体の水性分散液が該固体を水溶性表 面活性剤の水溶液と接触させることによつて製造 が無機質固体の水性分散液中に該モノマーを乳化 させるために使用される特許請求の範囲第1項記 載の方法。

3 無機質固体が酸化鉄、2酸化チタン、炭酸カ ルシウム、シリカ、酸化亜鉛または粘土である特 許請求の範囲第1項記載の方法。

疎水性モノマーを乳化させるために水溶性表 面活性剤を使用し、そして該表面活性剤が官能化 オリゴマーのカリウム塩または脂肪酸の塩である 特許請求の範囲第1項記載の方法。

5 モノマーがモノビニリデン芳香族モノマー、 られる疎水性ポリマーで被覆されていて該無機質 10 エチレン性不飽和カルボン酸のアルキルエステ ル、またはこれらの混合物である特許請求の範囲 第1項記載の方法。

6 連続水性相およびポリマー/無機質固体の分 散相からなり、分散相の粒子の実質的部分が0.6 コロイド状分散液を製造する工程、からなること 15 ミクロンより小さい平均粒径をもつコロイド状無 機質固体粒子を内部に分散させた疎水性ポリマー のマトリツクスから構成されていて該無機質粒子 の実質的にすべてが該疎水性ポリマーによって相 互に個々に分離した間隔をおいて離れている関係 されたものであり、そしてこれと同じ表面活性剤 20 に保持されており、該ポリマー粒子分散相が1ミ クロンより小さい平均粒径をもつ、ことを特徴と する安定な流動性水性コロイド状分散液。

7 無機質固体が磁性をもつものであり、分散液 が磁性コロイドの特性を示す特許請求の範囲第6 項記載の分散液。

8 無機質固体が酸化鉄、2酸化チタン、炭酸カ ルシウム、シリカ、酸化亜鉛または粘土であり、 固形分が無機質固体 1~70重量%、マトリツクス ポリマー30~99重量%からなる特許請求の範囲第 8 項記載の分散液。

発明の詳細な説明

きさの粒子およびそのような粒子を製造するため に使用する重合法に関する。

集塊する傾向のある金属、金属酸化物、顔料、 充てん剤および他の無機質粒子は、プラスチック トナー、および顔料入りペンキなどの広範囲の用 途に使用するために、疎水性ポリマーで被覆また はカプセルすることが多い。通常はこのような粒 子は、(1)この無機質固体を酸、酸と塩基との組合 せ、アルコール、またはポリマー溶液で処理し、20 リツクス粒状物である。 (2)処理した無機質固体の水性分散液中に付加重合 性モノマーを分散させ、そして(3)えられた分散液 を乳化重合条件に付す、ことによつて製造され る。このような方法の実例は米国特許第4048136 3544500号および同第3884871号に記載されてい る。不幸なことに、これらの方法は、高価な多段 階法、アンカー剤、官能性添加物、および安定剤 をしばしば必要とするという点で欠点がある。ま して使用しなければならないことが多い。

一面において、本発明は(1)0.6ミクロンより小 さい平均粒径をもつ無機質固体の個々に分理した 粒子の水性コロイド状分散液であつて化学的分散 態に保持されているものの中で疎水性乳化重合性 モノマーを乳化させ、(2)えられた乳化液を乳化重 合条件に付して該疎水性モノマーの水不溶性ポリ マーのマトリツクス中に該無機質固体粒子を分散 させた 1ミクロンより小さい平均粒径をもつ安定 40 る。 な流動性の水性コロイド状分散液を製造する、諸 工程からなることを特徴とする改良法である。驚 くべきことに、無機質固体粒子のポリマーマトリ ツクス中への分散は、該粒子を乳化重合工程前に

ポリマー、酸、または他の通常のアンカー剤で予 備処理することを必要としない乳化重合工程をも つ方法によつて達成される。また、無機質固体を 分散させたコロイド状の大きさのポリマーマトリ ツクス中で、該無機質固体は個々に分離した、実 質的に非集塊の形状に保持される。以後、このコ ロイド状の大きさのマトリックスを "マトリック ス粒状物"または"マトリックス粒子"と呼ぶ。 このようにして、個々に分離した無機質固体粒子 本発明は無機物質の粒子を含むコロイド状の大 10 はポリマーで完全に被覆される。更に、この粒状 物(コロイド状の大きさのポリマーマトリック ス) の多くの粒子において、2個またはそれ以上 の無機質粒子は間隔をおいて離れた関係にある。

別の面において、本発明は0.6ミクロンより小 への電導性付与添加剤、電子写真的用途における 15 さい平均粒径をもつ無機質粒子が個々に分離した (非集塊状の) 粒子として存在し、それぞれがポ リマーマトリツクスによつて包囲されているとこ ろの、上記のようにしてえられた1ミクロンより 小さい平均粒径をもつコロイド状の大きさのマト

本発明のマトリツクス粒状物は磁性をもつコロ イド状の大きさの粒状物を必要とする用途に特に 有用である。このような用途の実例としては、(1) 米国特許第4108767号に記載されているような水 号、 同 第 3383346 号、 同 第 3935340 号、 同 第 25 非混和性流体からの水混和性流体の分離、/21米国 特許第4089779号および同第4100208号に記載され ているような清澄化、および(3)e.l.m.放射能の吸 収、などがあげられる。このようなマトリツクス 粒状物はまた磁性ペンキ、電子写真用途における たこの重合粒子は粘稠ペーストまたは乾燥粉末と 30 トナーとしての電気抵抗性パリヤーおよび成形性 磁性粉末、プラスチック用の電導性添加物、ペン キおよびインク配合物中の顔料、ならびに顔料芯 のラテツクスにおいても有用である。これらの粒 状物はNature, Vol.270, pp259-261(1977年11 利および(または)表面活性剤で合理的に安定状 35 月 7 日); Science, Vol.200, pp1074 ~ 1076 (1978年6月2日) および米国特許第4157323号に 記載されているような人間および動物の健康診断 物質として、および米国特許第4157323号に記載 されているような触媒として、適当に使用され

> 本発明の実施に適当に使用する無機質固体はコ ロイド状粒子の形体の、すなわち一般に0.6ミク ロンより小さい、好ましくは0.005~約0.4ミクロ ンの、最も好ましくは約0.005~約0.1ミクロンの

平均粒径をもつ無機質粒子である。これらの粒子 は分散剤または表面活性剤で処理しなければ集塊 を形成する傾向があるものである。水中に分散さ せた時、これらの無機質粒状物は放置すると集合 または集塊する傾向がある。多くの場合、このよ うな築塊の結果として、無機質粒子は水性分散液 の低部区域に沈降する。これらの粒子は水および 炭化水素に不溶であり、固体重量を基準として5 重量%以上の炭化水素を吸着することはできな

このような無機質固体の実例は無機顔料たとえ ば二酸化チタン、酸化亜鉛、酸化アンチモン、酸 化マグネシウム、フライアツシュ、赤色酸化物、 黄色酸化物、レモンクロム、およびコパルトブル ー;チタン、銅、真鍮、金、およびステンレス鋼 15 を包含する金属の粉末、炭酸塩類たとえば炭酸カ ルシウム、炭酸マグネシウム;リン酸塩類たとえ ばリン酸カルシウムおよびリン酸鉛;シリカおよ びシリケートたとえば粘土およびガラスの粒子: 塩化銀;不活性充てん剤たとえばチタン酸塩およ びタルク;フエライト;ならびにアルミニウム水 和物である。特に興味があるのは金属および金属 合金の粉末、たとえばアルミニウム、コパルト、 銀、ルテニウム、白金、金、ロジウム、鉛および これらの金属の合金の粉末である。またこれらの 金属の酸化物も興味があり、特に磁性酸化物たと えば鉄、ニツケル、コパルトまたはそれらの合 化チタンおよびシリカが興味がある。とりわけて 興味があるのは好ましくは約0.2~約0.4ミクロン の範囲の平均粒径をもつ粒子の形状の二酸化チタ ン、好ましくは約0.005~約0.2ミクロンの平均粒 径をもつ粒子の形状のシリカ、および米国特許第 35 3981844号に記載されているような微粉砕の磁性 粒子またはフエロ流体の形体の、好ましくは約 0.005~約0.1ミクロンの範囲の平均粒径をもつ、 式Fe₂O₄の磁性酸化鉄、である。

代表的には、このようなフェロ流体は金属およ 40 びその鉱石の粉砕に常用される方法によつて、た とえばグラインデイングおよび電気分解によっ て、あるいはまたは澱法により、製造される磁性 粒子の水性分散液である。両者の場合、化学的分

散剤および(または)表面活性剤を使用して該水 性分散液を合理的に安定な状態に保持する。非磁 性の無機質固体の同様なコロイド状分散液はコロ イド状の金、炭酸カルシウム、二酸化チタンおよ びシリカの製造に使用する常法技術によって製造 される。このような方法の実例は、"Inorganic Preparations", Van Nostrand(1936) 中にA. King にょって、"Manual of Colloid Chemistry", MacMillan(1922) 中に H. N. 10 Holmesによって、"Pigments", Marcel-Dekk ーer(1975) 中にR.R.Myersらによつて、および "Angew. Chem." International Ed. Vol19., 190 -196(1980) 中にR.R.Myersらによって、記述さ れている。

本発明の実施例に使用する疎水性モノマーは家 的に水非混合性である。すなわち酸モノマーはモ ノマー5gを水100gとまぜたとき分離層を形成 する。このような水非混和性モノマーは乳化重合 条件下で重合して、通常は適当な表面活性剤の助 クロム酸塩たとえばクロム酸塩;金属塩たとえば 20 けにより、安定な水性コロイド状分散液の形体で 存在する水不溶性ポリマーを形成する。適当な疎 水性モノマーの実例として、芳香族モノマーたと えばスチレン、ピニルトルエン、t-ブチルスチ レン、クロロスチレン、ピニルペンジルクロライ 鉄、銅、ニツケル、クロム、亜鉛、パラジウム、 25 ド、およびピニルピリジン;α,β ーエチレン性 不飽和酸たとえばエチルアクリレート、メチルメ タアクリレート、プチルアクリレートおよび 2 ー エチルヘキシルアクリレート;飽和カルボン酸の 不飽和エステルたとえば酢酸ピニル、不飽和ハラ 金、ならびにその他の元素の酸化物たとえば二酸 30 イドたとえば塩化ビニルおよび塩化ビニリデン; 不飽和ニトリルたとえばアクリロニトリル;ジェ ン類たとえばブタジエンおよびイソブレン、など があげられる。これらのモノマー類のなかでモノ ピニル芳香族たとえばスチレンおよびアルキルア クリレートたとえばプチルアクリレートが好まし

> このような疎水性モノマーに加えて、比較的少 量割合の、たとえば全モノマー成分を基準にして 10重量%以下好ましくは5重量%以下の水溶性モ ノマーたとえばエチレン性不飽和カルポン酸また はその塩のような水溶性モノマーたとえばアクリ ル酸またはアクリル酸ナトリウム;メタアクリル 酸、イタコン酸、およびマレイン酸;エチレン性 不飽和カルポキザミドたとえばアクリルアミド:

ピニルピロリドン:ヒドロキシアルキルアクリレ ートおよびヒドロキシメタアクリレートたとえば ヒドロキシエチルアクリレート、ヒドロキシブロ ピルアクリレートおよびヒドロキシエチルメタア クリレート;不飽和酸のアミノアルキルエステル 5 たとえば2-アミノエチルメタアクリレート;エ ポキシ官能性モノマーたとえばグリシジルメタア クリレート;不飽和酸のスルホアルキルエステル たとえば2ースルホエチルメタアクリレート;エ ばピニルペンジルトリメチルアンモニウムクロラ イド、も使用できる。

然しながら、このような水溶性モノマーは生成 ポリマーを水溶性にするに十分な量で使用しない ことが臨界的である。本発明の実施に特に有効な 15 モノマー処方は20~90重量%のスチレン、10~80 重量%のアルキルアクリレートたとえばブチルア クリレートおよび0.01~2重量%の不飽和カルボ ン酸たとえばアクリル酸である。上記の重量%の すべては全モノマー類の重量を基準にしたもので 20 ある。

本発明の実施において、無機質固体を水溶性表 面活性剤または乳化剤と接触させて約5~約70重 量%の無機質固体を含む分散液を形成させること めに製造するのが好ましい。代表的には、適当な 表面活性剤または乳化剤には脂肪酸塩たとえばオ レイン酸カリウム:アルキル硫酸金属塩たとえば ナトリウムラウリルサルフエート;アルキルアリ ホン酸ナトリウム:ポリソープ類たとえばナトリ ウムポリアクリレートおよびメチルメタアクリレ ート/2ースルホエチルメタアクリレートコポリ マーおよび他のスルホアルキルコポリマーのアル カリ金属塩;およびその他のアニオン性表面活性 35 剤たとえばナトリウムスルホコハク酸のジヘキシ ルエステル:非イオン表面活性剤たとえばエチレ ンオキサイドとプロピレンオキサイド、エチレン グリコールおよび(または)プロピレングリコー 活性剤たとえばアルキルアミングアニジンポリオ キシエタノール、ならびに "Emulsion Polymerization", Wiley and Sons, Chapter? (1975) 中にD.C.Blackleyによって記述されてい

る広範囲の種類のミセル発生物質および McCutcheson of "Detergents and Em ulsifiers", 1980Annual, North American Edition, Mc - Cutcheon, Inc., Morristown, N.J.中に掲載されているその他の表面活性剤が包 含される。また、適当な表面活性剤の中には表面 活性ポリマー(しばしばポリソープと呼ばれる) すなわち米国特許第3965032号に記載されている ものも包含される。適当な表面活性剤のうちで、 チレン性不飽和第4級アンモニウム化合物たとえ 10 アニオン性のものたとえばUniroyal Chemicalか ら販売されているPolywet系の種々のもののよう な官能化されたオリゴマー類のカリウム塩が好ま しい。このような表面活性剤または乳化剤は水中 で無機質固体の安定な分散を与えるに十分な量で 使用される。好ましくは、このような表面活性剤 は水性相を基準にして約0.2~約10重量%、最も 好ましくは約1~約6重量の濃度で使用される。 無機質固体のこのような水性コロイド状分散液の 特に望ましい製造法は米国特許第3826667号、同 第3981844号、同第3843540号および "Industrial Engineering Production and Research Development", Vol.19, 147-151(1980) に記 載されている。

この無機質固体の水性分散液は次いで通常の混 によって無機質固体の水性コロイド分散液をはじ 25 合法によって、たとえば分散液とモノマーとの両 者をウオーリングプレンダー、ホモジナイザーま たは超音波ミキサーのような高剪断混合装置を通 過させることによつて、水非混合性モノマーと混 合して所望の乳化液を形成させる。別法として、 ールスルホン酸塩たとえばドデシルペンゼンスル 30 そして好ましくは、該モノマーは重合期間中無機 質固体の水性分散液に連続的に添加する。好都合 には、該モノマーはモノマーの水性乳化液の形体 にあり、この乳化液は水溶性モノマーおよび(ま たは)前述の水溶性乳化剤によつて保持される。 もう1つの別法として、無機質固体と水非混和性 モノマーとの水性乳化液は実存するモノマーの水 性乳化液にコロイド状の大きさの無機質粒子を添 加することによつて製造することができる。この ような場合、無機質固体の添加前または添加と同 ルとの非イオン性縮合物;およびカチオン性表面 40 時に乳化液に追加の乳化剤を添加するのがしばし ば望ましい。

> 無機質固体および水非混和性モノマーの乳化液 中では、水性相は乳化液の連続相であるに十分な 割合で存在する。無機質固体は所望の特性たとえ

ば磁性、顔料の性質をもつマトリックス粒状物を 与えるに十分な割合で存在する。水非混和性モノ マーは重合したとき無機質固体を包囲またはカプ セルするに十分な割合で存在し、且つ乳化重合条 件に付したとき水性コロイド状乳化液を与えるに 十分な乳化剤および表面活性剤が存在する。好ま しくは、乳化液は約0.1~25重量%の無機質固体、 約1~30重量%のモノマーならびに残余量の水性 相〔乳化剤(表面活性剤)、触媒などを含む〕を 含有する。

本発明の実施に使用する乳化重合条件は、過酸 素化合物、アゾ触媒または紫外線などのラジカル 開始剤の存在下で行なわれる一般的にふつうのフ リーラジカル型重合である。好ましくはこのよう 化合物の存在下で行なう。乳化液は一般に重合期 間中攪拌して適切な供給物移動を保持する。濃度 は通常、全モノマーを基準にして約0.005~8重 量%、好ましくは約0.01~5重量%の範囲にあ る。

適当な触媒の実例には無機過硫酸塩化合物たと えば過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸 アンモニウム:過硫酸物たとえば過酸化水素、t ープチルハイドロパーオキサイド、ジベンゾイル ド;アゾ触媒たとえばアゾピスイソブチロニトリ ル;およびその他の普通のフリーラジカル発生化 合物がある。また種々の形体のフリーラジカル発 生放射手段たとえば紫外線放射、電子ピーム放射 レドツクス触媒組成物を使用することもできる。 この場合、重合温度は約25~80℃の範囲にある。 レドツクス触媒組成物の実例には上述の過酸素化 合物、好ましくは過硫酸カリウムまたはt-プチ とえばメタ重亜硫酸ナトリウムおよびナトリウム ホルムアルデヒドハイドロサルフアイトが包含さ れる。種々の鎖転移剤たとえばドデシルメルカブ タンのようなメルカプタン類;ジアルキルキサン トゲンジサルフアイド類;ジアリールジサルフア 40 イド類;およびBlackley, supra Chapter8に掲 載されているその他の鎖転移剤をここに述べたよ うな濃度で使用することも適している。

乳化重合の後に、乳化重合物を重合容器から取

出すことができる。そして(1)乳化液をそのまま使 用するか、(2)未反応モノマーおよび他の揮発性物 質を除いて濃縮乳化液を形成させてから使用する か、または(3)通常の手段たとえば真空乾燥によっ て分散物の水性連続相からマトリックス粒状物を 分離することができる。

次の実施例は本発明を説明するためのものであ つて本発明の範囲を限定すをものと解釈すべきで はない。他に特別の記載のない限り、すべての部 10 および%は重量基準である。

実施例 1

第1表の脚注(2)に記載の方法によつて酸化鉄 (FeO4)の水性分散液を製造する。

攪拌器、2個の添加ロートおよび凝縮器を備え な重合は約50~90℃の範囲の温度で水溶性過酸素 15 た 3 つ口フラスコにFe₃O₄(200ガウスおよび0.5 ミ クロン以下の平均粒径) の28.3%固体含量分散液 507 8 および蒸留水203 8 からなる混合物を加え る。次いでこの混合物を攪拌しながら窒素雰囲気 下で90℃に加熱する。この90℃の温度において、 20 モノマーの流れおよび水性表面活性剤の流れを 別々に 2個の添加ロートを通してフラスコに導入 する。それぞれの流れを5.5~6.0元/分の割合で 90分間にわたつて導入する。モノマーの流れは64 8のスチレン、168のプチルアクリレートおよび パーオキサイドおよびジラウロイルパーオキサイ 25 3.0 9 の t ープチルハイドロパーオキサイドから なる。水性の流れは80gの脱イオン水、1.25gの 官能化オリゴマーのカリウム塩 (Uniroyal ChemicalからPolywet KX-4なる商品名で市 販されているもの) および2.0%のナトリウムホ およびガンマ線放射も適している。別法として、30 ルムアルデヒドハイドロサルフアイトからなる。 えられる反応混合物を攪拌し、窒素下で90℃にお いて更に30分間保持する。えられる24.6%の固体 ラテツクスを真空蒸留で濃縮して重合状の且つ磁 性をもつ粒子を分散させた29.7%固体含量のラテ ルハイドロパーオキサイド、および還元性成分た 35 ツクスを得る。これらの粒子は狭い粒径分布およ び0.107ミクロンの平均粒径(ハイドロダイナミ ツク・クロマトグラフ測定) をもつ。このラテッ クスは60gの適用磁場において安定を保ち、磁性 コロイドに共通の性質を示す。たとえばこのよう な磁性コロイドは磁場を除くと直ちに脱磁化さ れ、磁場を適用すると対象物を浮遊させる磁化性 液である。"The Journal of Colloidal and Interfacial Science", 70, 3(1977) 中のE.A. Peーtersonらによって記載されたCollpitsオシレ

ータ回路技術によるこのラテックスの磁化は135 ガウスであると推定される。

実施例 2

フエロ流体A-05(200ガウス, 25.7%固体含 量: Ferro-fluidics Corporation, Burlington, 5 実施例 4. MA.より市販) 7 %、スルホコハク酸ナトリウ ムのジヘキシルエステルの10%水溶液 1 8、およ び水140分の混合物を90%容量で操作する超音波 プロープを2分間使用して水性分散液に転化させ オキサイドを含有するスチレン15分に添加する。 この分散液を窒素雰囲気下で攪拌しながら93℃に 加熱する。水 2 xlに溶解させたナトリウムホルム アルデヒドハイドロサルフアイトの0.05 # の部分 けて10.3%の固体を含む水性コロイド状分散液を 形成させる。えられたマトリックス粒状物を磁場 に対して応答する水性分散液の形体で回収する。 個々のマトリックス粒子の電子顕微鏡写真はこれ 囲するポリマーマトリツクスをもつていることを 示している。多くのマトリックス粒子は1個以上 の個々に分離した磁性酸化鉄粒子を含んでいるこ とが観察される。このマトリックス粒状物の平均 粒径は約0.085ミクロンである。

実施例 3

7.2%の固体を含むフェロ流体A-01(50ガウ ス)の40gの部分を高速の実験室的遠心分離機上 で17000mmで6時間遠心分離する。沈降物(60 %固体)の3.8 f の部分を遠心分離機から回収し 30 実施例 5 て、オレイン酸カリウム5%を含有する水溶液15 ∮およびナトリウムスルホコハク酸のジヘキシル エステル4%を含有する水溶液3.2%中に再分散 させる。えられた分散液を脱イオン水230分とま ぜて超音波プローブを使用して攪拌する。この分 35 散液に、25分のスチレンおよび0.2分のセーブチ ルパーオキサイドを加える。この分散液を窒素下 で攪拌しながら90℃の温度に加熱する。分散液は 0.88%のFe₂O₄、0.3%のオレイン酸カリウム、 0.04%のジヘキシルエステル、9.1%のスチレン、40 および0.76%の tープチルパーオキサイドを含ん . でいる。この時点で、水2元にとかした0.05%の ナトリウムホルムアルデヒドハイドロサルフアイ トをこの分散液に導入して、重合反応を30分間進

12

行させる。その後、ポリマーマトリックス鉄粒子 の9.4%固体のポリマーマトリックスラテックス を回収する。該マトリツクス粒子の平均粒径は 0.08ミクロンである。

実施例2で製造した沈降物の3.84のサンプル をオレイン酸カリウムの5%水溶液15%中に分散 させる。この分散液を脱イオン水220gとまぜて 超音波プローブで攪拌する。この分散液に25分の る。えられた分散物を0.1855gのtープチルパー 10 スチレンおよび0.196gのtープチルハイドロパ ーオキサイドを加える。この分散液は0.9%の Fe₂O₄、0.28%のオレイン酸塩、9.47%のスチレ ンおよび0.07%のセープチルパーオキサイドを含 んでいる。えられた分散液を窒素下で攪拌しなが をこの分散液に導入する。重合反応を2時間つづ 15 ら90℃に加熱し、そして0.05分のナトリウムホル ムアルデヒドハイドロサルフアイトをこの分散液 に加える。反応を30分間進行させる。えられたカ プセル化鉄粒子のラテックスは7.4%の固体を含 んでいる。ラウリル硫酸ナトリウム、ナトリウム らの粒子がフエロ流体の個々に分離した粒子を包 20 ジヘキシルスルホコハク酸塩、メチルメタアクリ レート/2ースルホエチルメタアクリレート/ア クリル酸(67/6/27)ターポリマー、メチルメ タアクリレート (80/20) コポリマー、メチルメ タアクリレート/2ースルホニルメタアクリレー 25 ト (85/15) コポリマーまたはこれらのうちの2 種またはそれ以上の混合物をオレイン酸カリウム の代りに使用して上配の方法により類似の結果を 得る。これらのポリマーにおいてカツコ内は個々 のモノマーのモル%を表わす。

I 無機質固体の分散液

下記の表のサンプル版11の磁性酸化鉄を除い て、第1表に記載の顔料を、Uniroyal Chemicalから "Polywet KX-4" なる商品 名で市販されてにる官能化オリゴマーのカリウ ム塩の水溶液中に分散させることによって、数 種の顔料分散液を製造する。磁性酸化鉄の分散 液は下配の表の脚注(2)に従って製造する。分散 は90%容量で操作する超音波プローブを各回5 分間づつ3回使用して行なう。分散液を一夜放 置し、コロイド状分散顔料を含む頂部層をデカ ンテーションして次の重合に供する。

□ 重合

上記の顔料分散液のそれぞれを次の乳化重合

法にかける。

第1表に記載の顔料分散液の1つ14.5g、脱イオン水150g、および1N-NaOH1.7gからなる混合物を、90%容量で操作する超音波プロープを4分間使用することによつて製造する。5 攪拌機、凝縮器、および2個の添加ロートを備える1ℓの3つロフラスコに上記の混合物を入れる。この混合物を窒素下で加熱しながら90℃に加熱する。20gのスチレンと20gのプチルアクリレートとからなるモノマー流、および45g 10 の脱イオン水と1.5gの水中Polywet KX-4

の40%溶液と 1 g の1N-NaOHと0.75 g の過硫酸ナトリウムとからなる水性流を、それぞれ約2 ml/分の割合で添加する。モノマーおよび水性流の添加が完了した後に、えられた混合物を窒素下で攪拌しながら90℃に40分間保持する。えられたラテックスを攪拌しながら真空下において未反応モノマーおよび水を除き、"マトリックス粒状物の分散液"とここに呼ぶラテックスを得る。

マトリツクス粒状物の水性分散液の数種を第1表に示す。

		第		1		表		
	顧料(1)			40 404 1		モノマー(3)		
サンプル版	種類	平均粒径 (μ)	重量 %	<u>分郡</u> 種類	(利(2) 重量%	種類	モノマー の重量比	重量 %
1	TiO ₂	<0.45	2,3	KX-4	0.6	S/BA	1:1	15.7
2	TiO ₂	<i>"</i>	5.5	"	2,0	S/BA	1:1	18.4
3	TiO₂	"	10.2	"	0,25	S/BA	1:1	17.0
4	TiO ₂	n	11.7	"	0.36	S/BA	1:1	7.8
5	CaCO _a	<0.09	1.3	, ,,,	0.036	S/BA	1:1	12.7
6	Zn0	<0.11	5,6	<i>"</i>	0.50	S/BA	9:1	18,7
7	Zn0	<i>"</i>	13.6	<i>II</i> .	0.64	S/BA	9:1	13.5
8	粘土	<0.38	6.5	"	0.70	S/BA	1:1	19, 2
9	シリカ	<0.045	5, 6	"	1.0 :	S/BA	1:1	18,7
10	シリカ	"	6.5	. <i>H</i>	1,2	S/BA	1:1	12,9
11	磁性酸化鉄	<0.035	7.3	"	4.5	S/BA	4:1	8. 1

	乳化剂(4)		開始剤(5)				
サンプ ルM	種類	重量	種類	重量 %	固体 %(6)	平均 粒 径 μ	
1	KX-4	0.43	Na ₂ S ₂ O ₅	0, 29	17.8	$\left\{ \begin{array}{l} 0.53 \\ (0.114) \end{array} \right.$	
2	"	0, 20	"	0, 13	24,3	$\left\{ \begin{array}{c} 0.65 \\ (0.15) \end{array} \right.$	
3	"	0.78	, "	0, 16	28.1	$\left\{ \begin{array}{l} 0.74 \\ (0.12) \end{array} \right.$	
4	"	0.58	n	0, 20	20.2	$\left\{ \begin{array}{c} 0.68 \\ (0.118) \end{array} \right.$	
5	#	0, 30	"	0.20	14.0	0.42	
6	"	0.48	• 11	0.16	23,8	0.38	
7	"	0.35	II .	0, 11	27.2	0.31	
8	"	0.23	"	0, 12	25.0	0.85	
9	"	0,20	//	0.07	23, 5	0.12	
10	<i>"</i>	0.06	"	0.05	19.5	0, 116	
11	"	0.01	TBHP	0, 18	19.6	0.09	

第1表の脚注

- (1) 電子顕微鏡で測定したミクロン(μ)単位の平均粒径。マトリックス粒状物の水性分散液の重量を基準にした顔料の重量%。
- (2) KX-4はUniroyal Chemicalより市販のPolywet KX-4。マトリックス粒状物の水性分散液の重量を基準にした分散剤の重量%。サンブルMol1の酸化鉄分散液の製造において、第2鉄塩と第1鉄塩との水溶液をFe⁺²/Fe⁺²のモル比が~2:1に保持されるような量で混合する。磁性酸化鉄はpHが9~10に達するまでIN-NH4のHを迅速に添加して激しく撹拌することによつて0~10℃で沈酸する。その直後に分散剤を沈酸酸化鉄含有水性媒質に撹拌しながら導入し、混合物を90℃で1時間加熱する。この期間中、混合物のpHが7.5に達するまで塩酸を加える。沈殿した酸化鉄粒子を脱イオン水で洗い、超音波プローブを使用することによつて追加の分散剤を含む脱イオン水中に再分散させる。分散した酸化鉄の磁化はCollpitsオシレーター回路技術によつて測定する。
- (3) S=スチレン、BA=プチルアクリレート。マトリックス粒状物の水性分散液の重量を基準にしたモノマーの重量%。
- (4) KX-4はこの表の脚注(2)中のものと同じ。マトリックス粒状物の水性分散液の重量を基準にした乳化剤の重量%。
- (5) TBIP=tープチルハイドロパーオキサイド。マトリックス粒状物の水性分散剤を基準にした開始剤の重量%。
- (6) マトリックス粒状物の水性分散液をメチレンクロライド/ドライアイス浴中で凍結させ、これを1mmHgで36時間乾燥することによつて測定した固体%。この固体(マトリックス粒状物)を次いで秤量し、この秤量した固体をマトリックス粒状物の水性分散液の重量で割つて固体%を求める。乾燥したマトリックス粒状物を125℃で圧縮成形してデイスク(直径2.54cm、厚さ1.27cm)を作る。
- (7) ハイドロダイナミツク・クロマトグラフによつて測定した平均粒径。サンプルNa1~4

はそれぞれの型の直径が分離して示される双峰系を表わす。

実施例 6

ウオーリングブレンダーを使用して、0.2~0.4 ミクロンの範囲の平均粒径をもつ2酸化チタンの アミン錯体(American CyanamidからAerosol C-61なる商品名で市販) の0.3 g を含む脱イオ ン水3509中に分散させる。えられた分散液を次 いで水中Polywet KX-4の40%溶液15gを含む 脱イオン水240まと混合して一緒にする。

この分散液(471g)を、脱イオン水248g、水 中Polywet KX-4の40%溶液 4 g、iN-NaOH3&および (カルボキシメチルアミノ) ビ ス(エチレンニトリロ)四酢酸のペンタナトリウ ム塩の水中 1 %溶液0.8 g とまぜる。えられた混 15 をもつ。 合物を、攪拌機、2個の添加ロートおよび凝縮器 を備えた3つ口フラスコに入れる。この混合物を

攪拌して窒素下で90℃に加熱する。この温度にお いて、(1)408のスチレンと408のプチルアクリレ ートとからなるモノマー流および(2)80 g の脱ィオ 150 f の部分をエタノール化アルキルグアニジン 5 ン水、10 f の水中Polywet KX - 4 の40%溶液、 229のNa₂S₂O₈および99の1N-NaOHからな る水性流を、それぞれ~2ml/分の導入速度でこ のフラスコに導入する。モノマー流および水性流 の添加が完了した後に、えられた混合物を窒素下 10 で攪拌しながら更に30分間90℃に保持する。19.4 %の固体を含む生成ラテックスを真空により機縮 して55%の固体含量の分散液を得る。このものは 双峰分散液であつて、1つの型は0.65ミクロンの 平均粒径をもち他の型は0.11ミクロンの平均粒径

> このラテックスからすぐれた不透明性を示す被 覆を製造する。